PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-335680

(43) Date of publication of application: 25.11.2003

(51)Int.Cl.

A61K 31/662 **A61P** A61P // C07F 9/6539

(21)Application number: 2002-146811

(71)Applicant: OTSUKA PHARMACEUT FACTORY

INC

(22)Date of filing:

21.05.2002

(72)Inventor: MIYATA KAZUYOSHI **SAKAI YASUHIRO**

TOMOYASU TAKAHIRO KURODA AKINARI

INOUE YASUHIDE HAGI AKIFUMI MIKI SHINYA

YOSHINAGA YOSHIHIRO

DOI MASAKO

TSUDA YOSHIHIKO

(54) ACAT-1 INHIBITOR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an ACAT-1 inhibitor containing a phosphonic acid diester derivative. SOLUTION: This ACAT-1 inhibitor comprises the phosphonic acid diester derivative represented by the general formula, e.g. diisopropyl-4-[(4-(4- fluorophenyl)-5-methylthiazol-2-yl)carbamovl]benzyl phosphonate as an active ingredient.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.11.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

THIS PAGE BLANK (USFTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-335680 (P2003-335680A)

(43)公開日 平成15年11月25日(2003.11.25)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FI	デーマコート*(参考)
A 6 1 K	31/662		A 6 1 K 31/662	4 C 0 8 6
A 6 1 P	3/06		A 6 1 P 3/06	4H050
	9/10	101	9/10	101
	43/00	111	43/00	111
# C07F	9/6539		C 0 7 F 9/6539	
			審査請求 未請求 請求項の数3 OL	, (全 14 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願2002-146811(P2002-146811)

(22)出願日

平成14年5月21日(2002.5.21)

(71)出願人 000149435

株式会社大塚製薬工場

徳島県鳴門市撫養町立岩字芥原115

(72)発明者 宮田 一義

徳島県板野郡松茂町笹木野字山南16番地31

(72)発明者 堺 恭大

徳島県徳島市国府町早渕153

(72)発明者 友安 崇浩

徳島県板野郡松茂町広島字北川向二ノ越

148 - 15

(74)代理人 100065215

弁理士 三枝 英二 (外8名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ACAT-1阻害剤

(57)【要約】

(修正有)

【課題】ホスホン酸ジエステル誘導体を含有するACAT-1 阻害剤を提供する。

【解决手段】一般式

で表されるホスホン酸ジエステル誘導体を有効成分として含有するACAT-1阻害剤。化合物の具体例を挙げると次のものがある、ジイソプロピル4-[(4-(4フルオロフェニル)-5メチルチアゾール-2-イル)カルバモイル]ベンジルホスホナート

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式(1):

【化1】

[式中、AはNまたは $C-R^1$ を示す。 R^1 は水素原子、低級ア ルキル基、フェニル環上にハロゲン原子、低級アルキル 基、低級アルコキシ基、シアノ基、ニトロ基およびフェ ニル基からなる群から選択される基の1-3個を有するこ とのあるフェニル基、低級アルコキシオキサリル基、低 級アルコキシカルボニル低級アルキル基、低級アルコキ シカルボニル基、フェニルカルボニル低級アルキル基、 フェニル低級アルキル基、ナフチル基、1,4-ベンゾジオ キサニル基またはチエニル基を示す。R²は水素原子、ハ ロゲン原子、ニトロ基、C1-12-アルキル基、低級アルコ キシカルボニル基、置換基としてハロゲン原子または低 級アルキル基を有することのあるフェニル基、フェニル 20 カルボニル基、フェニルスルホニル基、フェニル環上に ハロゲン原子を有するフェニル低級アルキル基、ハロゲ ン置換低級アルキル基、メルカプト基または低級アルキ ルチオ基を示す。R³は水素原子、低級アルキル基または フェニル基を示す。R4およびR5は同一または異なって低 級アルキル基またはフェニル低級アルキル基を示す。〕 で表されるホスホン酸ジエステル誘導体を有効成分とし て含有することを特徴とするACAT-1阻害剤。

【請求項2】 $AがC-R^1$ である一般式(1)の化合物を有効成分とする請求項1に記載のACAT-1阻害剤。

【請求項3】 $AがC-R^1$ であり、 R^3 が水素原子であり且つ R^4 および R^5 が低級アルキル基である一般式(1)の化合物 を有効成分とする請求項1に記載のACAT-1阻害剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ホスホン酸ジエステル誘導体を含有するACAT-1阻害剤(acyl-coenzyme A: cholesterol acyltransferase-1阻害剤)に関する。

[0002]

【従来の技術】ACATは、コレステロールの3位の水酸基 40 にアシルコエンザイムAから長鎖脂肪酸を転移し、コレステロールエステルを生成する反応を触媒する細胞内酵素である(Chang, T.Y., et al., Annu. Rev. Biochem., 66, 613-638 (1997))。この酵素の一般的な役割は、過剰の細胞内遊離コレステロールをエステル化し、遊離コレステロールレベルを一定に保つことであり、臓器によって異なる役割を持っている。例えば小腸では、腸管からコレステロールが小腸上皮に吸収され、ACATによってコレステロールエステルに変換された後、カイナミクロンの構成脂質として組み込まれる。肝臓においては、AC 50

ATによって合成されたコレステロールエステルがVLDLの コアに存在する構成脂質として組み込まれ、血中に放出 される。副腎皮質などのステロイドホルモン産生細胞や 動脈硬化病変のマクロファージにおいては、ACATの作用

によりコレステロールエステルが顕著に蓄積される。 【0003】従って、ACATの阻害活性を有する薬物の投与によれば、小腸においては小腸上皮のコレステロールのエステル化が抑制され、小腸上皮の遊離コレステロールレベルが高くなることにより、腸管腔との間のコレステロール勾配が失われ、コレステロールの吸収が阻害され、かくして血中コレステロールレベルの低下が期待できる。肝臓においては、ACAT阻害によってコレステロールエステルの合成を阻害すると、VLDLの肝細胞内分解が促進され、該VLDLの細胞外への分泌が抑制され、かくして血中LDLレベルの低下が期待できる。また、動脈硬化病変部位においては、ACAT阻害によって病変部位のコレステロールエステルの蓄積が抑制され、直接的な抗動脈硬化作用が期待できる。

【0004】上記ACAT阻害活性を有する薬物(ACAT阻害剤)として、現在、FR145237 (NipponRinsho, 2001 Mar; 59 Suppl. 3: 675-680), F-1394 (Nippon Yakurigaku Zasshi, 2001 Dec; 118(6): 389-395), Dup128 (Nippon Rinsho, 2001 Mar; 59 Suppl. 3: 675-680), E5324 (Jpn. J. Pharmacol., 1999 Feb; 79(2): 151-158), CL277 082 (Metabolism, 1998 Mar; 47(3): 325-332), NTE-12 2 (Jpn. J. Pharmacol., 2001 May; 86(1): 120-123)などの尿素(H₂N-CO-NH₂)に由来する構造を持つウレア剤と、58-035 (J. Pharm. Sci., 2001 Nov; 90(11): 1859-1867), CI-976 (J. Pharm. Sci., 2001 Nov; 90(11): 1859-1867), CI-1011 (Biochem. Pharmacol., 2002 Feb 1; 63(3): 349-360)などのアミド(-NH-CO-)の構造を持つアミド剤とが知られている。

【0005】しかしながら、これまでの多くのACAT阻害 剤は、抗高脂血症剤としてコレステロール吸収阻害作用 に重点を置いて研究、開発されたものであった。

【0006】最近、ACATには小腸のみに存在するタイプ (ACAT-2)と、肝臓、マクロファージ、副腎および小腸に存在するタイプ (ACAT-1)の2つのサブタイプが存在することが報告された。このサブタイプに従うと、これまで開発されたACAT阻害剤の多くは、上記ACAT-2の阻害を目指したものであることが明らかにされた。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来知られていない新しい構造を有するACAT-1阻害剤を提供することを目的とする。

【0008】本出願人は、医薬品分野で利用できる有効成分化合物につき鋭意研究、開発を続ける過程において、先に、脂質低下作用、白内障予防および治療作用、血糖降下作用などを有する新規な一連のホスホン酸ジエステル誘導体を開発した(特許2787407)。

【0009】引き続く研究の結果、本出願人は上記ホスホン酸ジエステル誘導体中に、上記目的に合致するACATー1阻害活性を有する化合物が存在することを見出し、ここに本発明を完成するに至った。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記一般式(1)で表されるホスホン酸ジエステル誘導体を有効成分として含有することを特徴とするACAT-1阻害剤を提供する。

一般式(1):

[0011]

【化2】

【0012】〔式中、AはNまたはC-R¹を示す。R¹は水素 原子、低級アルキル基、フェニル環上にハロゲン原子、 低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、ニトロ 基およびフェニル基からなる群から選択される基の1-3 個を有することのあるフェニル基、低級アルコキシオキ サリル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、 低級アルコキシカルボニル基、フェニルカルボニル低級 アルキル基、フェニル低級アルキル基、ナフチル基、1、 4-ベンゾジオキサニル基またはチエニル基を示す。R²は 水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、C1-12-アルキル 基、低級アルコキシカルボニル基、置換基としてハロゲ ン原子または低級アルキル基を有することのあるフェニ ル基、フェニルカルボニル基、フェニルスルホニル基、 フェニル環上にハロゲン原子を有するフェニル低級アル キル基、ハロゲン置換低級アルキル基、メルカプト基ま たは低級アルキルチオ基を示す。R3は水素原子、低級ア ルキル基またはフェニル基を示す。R4およびR5は同一ま たは異なって低級アルキル基またはフェニル低級アルキ ル基を示す。〕

[0013]

【発明の実施の形態】本発明ACAT-1阻害剤の有効成分であるホスホン酸ジエステル誘導体を表す前記一般式(1) およびその他の本明細書中に用いられている各基は、それらが各式に示される基として用いられる場合および該基の置換基として用いられる場合のいずれの場合も、具体的にはそれぞれ次の通りである。本明細書において炭素を含む各基につき用いられる「低級」なる語は、「炭素数1-6の」なる意味で用いられるものとする。

【0014】低級アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル基などの炭素数1-6の直鎖または分枝鎖状のアルキル基を例示することができる。また、C1-12-アルキル基には、上記低級アルキル基50

の他、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル基などが含まれる。

【0015】フェニル環上にハロゲン原子、低級アルキ ル基、低級アルコギシ基、シアノ基、ニトロ基およびフ エニル基からなる群から選択される基の1-3個を有する ことのあるフェニル基としては、無置換のフェニル基に 加えて、例えば、4-クロロフェニル、4-ブロモフェニ ル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニル、4-フルオロ フェニル、4-ヨードフェニル、2,3-ジクロロフェニル、 3,4-ジクロロフェニル、2,4-ジクロロフェニル、2,4,6-トリクロロフェニル、4-メチルフェニル、4-エチルフェ ニル、2-メチルフェニル、3-メチルフェニル、4-プロピ ルフェニル、4-ブチルフェニル、3,4-ジメチルフェニ ル、2,4,6-トリメチルフェニル、4-ヘキシルフェニル、 4-メトキシフェニル、4-エトキシフェニル、2-メトキシ フェニル、3-メトキシフェニル、4-プロポキシフェニ ル、4-ブトキシフェニル、3.4-ジメトキシフェニル、2. 4-ジメトキシフェニル、3,4,5-トリメトキシフェニル、 2-シアノフェニル、3-シアノフェニル、4-シアノフェニ ル、2-ニトロフェニル、3-ニトロフェニル、4-ニトロフ エニル、2-ブロモ-4-シアノフェニル、4-ブロモ-2-シア ソフェニル、4-クロロ-2-ニトロフェニル、2-ビフェニ ル、3-ビフェニル、4-ビフェニル基などの、フェニル環 上にハロゲン原子、炭素数1-6の直鎖状または分枝鎖状 アルキル基、炭素数1-6の直鎖状または分枝鎖状アルコ キシ基、シアノ基、ニトロ基およびフェニル基からなる 群から選択される基の1-3個を有するフェニル基を例示 することができる。

【0016】ハロゲン原子としては、弗素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を例示することができる。

【0017】低級アルコキシ基としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、tert-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ基などの炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状のアルコキシ基を例示することができる。

【0018】低級アルコキシオキサリル基としては、メトキシオキサリル、エトキシオキサリル、プロポキシオキサリル、イソプロポキシオキサリル、ブトキシオキサリル、イソブトキシオキサリル、tert-ブトキシオキサリル、ペンチルオキシオキサリル、ヘキシルオキシオキサリル基などの炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状のアルコキシ基を有するオキサリル基を例示することができる。

【0019】低級アルコキシカルボニル低級アルキル基としては、メトキシカルボニルメチル、2-(メトキシカルボニル)エチル、3-(メトキシカルボニル)プロピル、4-(メトキシカルボニル)ブチル、5-(メトキシカルボニル)ペンチル、6-(メトキシカルボニル)ヘキシル、エトキシカルボニルメチル、プロポキシカルボニルメチル、イソプロポキシカルボニルメチル、ブトキシカルボニル

メチル、イソブトキシカルボニルメチル、tert-ブトキシカルボニルメチル、ペンチルオキシカルボニルメチル、ヘキシルオキシカルボニルメチル基などのアルコキシ部分が炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状アルコキシ基であり且つアルキル部分が炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状アルキル基であるアルコキシカルボニルアルキル基を例示することができる。

【0020】低級アルコキシカルボニル基としては、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル基などの炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状のアルコキシ基を有するカルボニル基を例示することができる。

【0021】フェニルカルボニル低級アルキル基としては、フェニルカルボニルメチル、2-(フェニルカルボニル)エチル、3-(フェニルカルボニル)プロピル、4-(フェニルカルボニル)ブチル、5-(フェニルカルボニル)ペンチル、6-(フェニルカルボニル)へキシル基などのアルキル部分が炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状アルキル基であるフェニルカルボニルアルキル基を例示することができる。

【0022】フェニル低級アルキル基としては、ベンジル、2-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチル、6-フェニルヘキシル基などのアルキル部分が炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状アルキル基であるフェニルアルキル基を例示することができる。

【0023】ナフチル基には、1-ナフチルおよび2-ナフチル基が含まれる。

【0024】1,4-ベンゾジオキサニル基には、1,4-ベン ゾジオキサン-5-イルおよび1,4-ベンゾジオキサン-6-イ ル基が含まれる。

【0025】置換基としてハロゲン原子または低級アルキル基を有することのあるフェニルとしては、無置換のフェニル基に加えて、例えば 4-クロロフェニル、4-ブロモフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニル、4-フルオロフェニル、4-ヨードフェニル、4-メチルフェニル、4-エチルフェニル、2-メチルフェニル、4-プロピルフェニル、4-プチルフェニル、4-イソプロピルフェニル、4-ブチルフェニル、4-イソプチルフェニル、4-tert-ブチルフェニル、4-ペンチルフェニル、4-ヘキシルフェニル基などの、ハロゲン原子または低級アルキル基を有するフェニル基を例示することができる。

【0026】フェニル環上にハロゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキル基としては、無置換のフェニル低級アルキル基に加えて、例えば 2-クロロベンジル、2-(2-クロロフェニル)エチル、3-(2-クロロフェニル)プロピル、4-(2-クロロフェニル)ブチル、5-(2-クロワフェニル)ブチル、5-(2-クロ

6

ロフェニル)ペンチル、6-(2-クロロフェニル)へキシル、2-フルオロベンジル、2-ブロモベンジル、2-ヨードベンジル、3-クロロベンジル、2-(3-クロロフェニル)エチル、3-(3-クロロフェニル)プロピル、4-(3-クロロフェニル)ペンチル、6-(3-クロロフェニル)へキシル、4-クロロベンジル、2-(4-クロロフェニル)プロピル、4-(4-クロロフェニル)ブチル、5-(4-クロロフェニル)ペンチル、6-(4-クロロフェニル)ペンチル、6-(4-クロロフェニル)ペンチル、6-(4-クロロフェニル)ペンチル、6-(4-クロロフェニル)ペンチル、5-(4-クロロフェニル)ペンチル、6-(4-クロロフェニル)ペンチル、6-(4-クロロフェニル)ペンチルなどの、フェニル環上にハロゲン原子を有するフェニル低級アルキル基を例示することができる。

【0027】ハロゲン置換低級アルキル基としては、トリフルオロメチル、トリクロロメチル、トリブロモメチル、ペンタフルオロエチル、ヘプタフルオロプロピル、ノナフルオロブチル、ウンデカフルオロペンチル、トリデカフルオロヘキシル基などのハロゲン原子で置換された炭素数1-6の直鎖状または分岐鎖状アルキル基を例示することができる。

【0028】低級アルキルチオ基としては、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブ チルチオ、イソブチルチオ、tert-ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ基などの炭素数1-6の直鎖または 分枝鎖状アルキル基を有するチオ基を例示することができる。

【0029】本発明ACAT-1阻害剤有効成分化合物として特に好適な、一般式(1)で表される誘導体としては、以下の各群に属する化合物を挙げることができる。
(a):一般式(1)中、R¹がフェニル環上にハロゲン原子を置換基として有するフェニル基で且つR²が低級アルキル基である化合物(特に優れたACAT-1阻害作用を奏し得る)

(b):一般式(1)中、 R^1 がフェニル環上にハロゲン原子を置換基として有するフェニル基で且つ R^2 が水素原子である化合物。

【0030】上記一般式(1)で表される誘導体は、本出願人の先の特許(特許第2787407)に記載の方法に従い、例えば2-アミノ-4-フェニルチアゾールなどの適当なアミン類と、4-[(ジエトキシホスホリル)メチル]ベンゾイル クロリドなどの適当なカルボン酸ハライド誘導体とを適当な溶媒中で、脱酸剤を用いて反応させることにより製造できる。その詳細は、後記参考例において記載するとおりである。

【0031】得られる目的化合物は、通常の分離、精製手段、例えば、吸着クロマトグラフィー、プレパラティブ薄層クロマトグラフィー、再結晶、溶媒抽出などにより容易に単離、精製できる。

【0032】本発明ACAT-1阻害剤は、一般式(1)で表される化合物とともに、製剤学的に許容される担体を用いて、一般的な医薬組成物の形態に調製されて実用される。

【0033】本発明医薬組成物に利用される製剤学的に

許容される担体としては、製剤の使用形態に応じて通常 使用される希釈剤または賦形剤、例えば充填剤、増量 剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面活性剤、滑沢剤など を例示できる。これらは調整される医薬製剤の投与単位 形態に応じて適宜選択使用される。

【0034】医薬製剤の投与単位形態としては、各種の 形態が治療目的に応じて適宜選択できる。その代表的な ものとしては、錠剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳 剤、顆粒剤、カプセル剤、坐剤、注射剤(液剤、懸濁剤 など)、軟膏剤などが挙げられる。

【0035】錠剤の形態に成形するに際しては、製剤学 的に許容される担体として、例えば、乳糖、白糖、塩化 ナトリウム、ブドウ糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウ ム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸、リン酸カリウ ムなどの賦形剤:水、エタノール、プロパノール、単シ ロップ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、カル ボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロー ス、メチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどの結 合剤;カルボキシメチルセルロースナトリウム、カルボ キシメチルセルロースカルシウム、低置換度ヒドロキシ プロピルセルロース、乾燥デンプン、アルギン酸ナトリ ウム、カンテン末、ナミナラン末、炭酸水素ナトリウ ム、炭酸カルシウムなどの崩壊剤;ポリオキシエチレン ソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナトリウ ム、ステアリン酸モノグリセリドなどの界面活性剤:白 糖、ステアリン、カカオバター、水素添加油などの崩壊 抑制剤;第4級アンモニウム塩基、ラウリル硫酸ナトリ ウムなどの吸収促進剤;グリセリン、デンプンなどの保 湿剤;デンプン、乳糖、カオリン、ベンナイト、コロイ ド状ケイ酸などの吸着剤;精製タルク、ステアリン酸 塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコールなどの滑沢剤な どを使用できる。更に、錠剤は、必要に応じ通常の剤皮 を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶被 錠、フィルムコーティング錠または二重錠、多層錠とす ることができる。

【0036】丸剤の形態に成形するに際しては、製剤学的に許容される担体として、例えば、ブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、硬化植物油、カオリン、タルクなどの賦形剤;アラビアゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノールなどの結合剤;ラミナラン、カンテンなどの崩壊剤などを使用できる。

【0037】坐剤の形態に形成するに際しては、製剤学的に許容される担体として、例えば、ポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アルコール、高級アルコールのエステル類、ゼラチン、半合成グリセライドなどを使用できる。

【0038】カプセル剤は、常法に従い、通常本発明化合物を上記で例示した各種の製剤学的に許容される担体と混合して、硬質ゼラチンカプセル、軟質ゼラチンカプセルなどの充填して調製される。

【0039】液剤、乳剤、整濁剤などの注射剤として調製される場合、これらは殺菌され且つ血液と等張であるのが好ましい。これらの形態にするに際しては、希釈剤として、例えば、水、エタノール、マクロゴール、プロピレングリコール、エトキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステルなどを使用できる。尚、この場合、等張性の溶液を調製するに充分な量の食塩、ブドウ糖またはグリセリンを医薬製剤中に含有させてもよく、また通常の溶解補助剤、緩衝剤、無痛化剤などを添加してもよい。

【0040】ペースト、クリーム、ゲルなどの軟膏剤の 形態に調製するに際しては、希釈剤として、例えば、白 色ワセリン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導 体、ポリエチレングリコール、シリコーン、ベンナイト などを使用できる。

【0041】更に、本発明医薬組成物中には、必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤などや他の 医薬品を含有させることもできる。

【0042】本発明医薬組成物中に配合される本発明化合物(有効成分化合物)の量は、特に限定されず広範囲より適宜選択される。通常医薬組成物中に、約0.5-90重量%、好ましくは約1-85重量%程度配合されるのがよい。

【0043】本発明医薬製剤の投与方法は特に制限がなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度などに応じて決定される。例えば、錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤およびカプセル剤は経口投与され、注射剤は単独でまたはブドウ糖、アミノ酸などの通常の補液と混合して静脈内に、或いは筋肉内、皮内、皮下または腹腔内に投与され、坐剤は直腸内投与される。

【0044】本発明医薬製剤の投与量は、その用法、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度などにより適宜選択される。通常有効成分である本発明化合物の量が1日成人1人当たり体重1kg当たり約0.5-20mg程度、好ましくは1-10mg程度とするのがよい。該製剤は1日に1回または2-4回に分けて投与することができる。

[0045]

【実施例】以下、本発明を更に詳しく説明するため、本 発明化合物の製造例を参考例として挙げ、次いで本発明 化合物につき行われた薬理試験例および本発明化合物を 有効成分とする医薬の製剤例を挙げる。

[0046]

【参考例1】ジイソプロピル 4-[(4-(4-フルオロフェニル)-5-メチルチアゾール-2-イル)カルバモイル]ベンジルホスホナートの製造

(1) 2-アミノ-4-(4-フルオロフェニル)-5-メチルチア ソールの製造

4-フルオロプロピオフェノン179gと塩化アルミニウム(I II)1gとをクロロホルム1000mLに溶解させ、氷冷撹拌下

にこの混合物中に臭素197gをゆっくりと滴下した。氷冷下で1時間撹拌後、反応混合物を氷水500mL中に注ぎ込んだ。クロロホルム層を分液し、飽和重曹水500mLおよび飽和食塩水500mLで順次洗浄した後、硫酸マグネシウム上で乾燥した。溶媒を減圧留去して、4'-フルオロ-2-ブロモプロピオフェノンを得た。このものを精製することなく、エタノール600mLとチオ尿素86gを加え、70℃で12時間撹拌した。溶媒を減圧留去後、得られた反応混合物中に酢酸エチル1000mLと2N水酸化ナトリウム水溶液800mLを加えて分液した。酢酸エチル層を硫酸マグネシウム上で乾燥し減圧下に溶媒を留去し、得られた粗結晶を酢酸エチルーnーへキサンより再結晶して、標記化合物172gを得た。

(2) ジイソプロピル 4-[(4-(4-フルオロフェニル)-5-メ チルチアゾール-2-イル)カルバモイル]ベンジルホスホ ナートの製造

4-[(ジイソプロポキシホスホリル)メチル]ベンゾイル *

*クロリド111.6gの塩化メチレン350mL溶液を氷冷撹拌し、このものに、上記(1)で得た2-アミノ-4-(4-フルオロフェニル)-5-メチルチアゾール72.9gのピリジン溶液400mLをゆっくりと滴下した。混合物を室温で12時間撹拌後、これに水500mLを加え、減圧下に塩化メチレンを留去した。得られた粗結晶をエタノール-水より再結晶して、標記化合物の無色結晶146gを得た。得られた化合物の構造および物性を表1に示す。

10

[0047]

【参考例2-12】参考例1と同様にして、表1に示す各化合物を合成した。得られた化合物の構造および物性を表1に並記する。尚、表中、略号による基の表示は次のことを示す。

Et:エチル基、i-Pr:イソプロピル基、OMe:メトキシ基、 OEt:エトキシ基

[0048]

【表1】

R² S Q OR⁴

		OR ⁵				
参考例	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	物性(融点)
1	P———	СН₃	н	i⊦Pr	i-Pr	182-183℃
2	Br——	CH ₃	H	i-Pr	i-Pr	202.5- 203.5℃
3	p—	Et	Н	і-Рт	i-Pr	171-172°C
4	<u></u>	СНз	н	i-Pr	i-Pr	195.5- 196.5℃
5	c	CH₃	н	i-Pr	i-Pr	194.5- 195.5℃
6	-6"	СН	н	i-Pr	i-Pr	159.5℃ 160.5℃
7	a———	СН3	н	i-Pr	i- P 7	191-192°C
8	Bi	СН	н	i⊦Pr	i-Pr	150.5- 151.5℃
9	Bu	CH ₃	н	Et	Et	182-183℃
10	-6	CH ₃	н	Et	Et	187.5- 188.5℃
11	c	СН	н	Et	Et	173.5- 174.5℃
12	<u></u>	СНэ	н	E1	Et	181-182℃

[0049]

【薬理試験例1】ACAT-1阻害作用試験1

参考例1-12で得た各化合物(表1参照、参考例に対応させ て化合物番号1-12という)および下記表2-6に記載の各化 合物を被験物質として、それらのACAT-1阻害活性を以下のとおり試験した。

[0050]

【表2】

化合物 番号	R ¹	R ²	R³	R4 =R5
13		н	н	Et
14	н	а	Н	Et
15	н	Br	Н	Ex
16	H	NO ₂	н	Et
17	СН	н	H	Et
18	CH ₃	CH ₃	н	Eı
19	СНз	(CH ₂) ₂ CHCH ₂ -	Н	Et
20	CH ₃	Br	н	Ét
21	(CH ₂) ₅C-	Н	н	Et
22	(CH ₃) ₂ CH(CH ₂) ₂ -	Н	н	Et
23	Pio C	Н	н	Et
24		Br	н	Et
.25	a-{_}	H	н	Eı
26	Br	н	н	Eı
27	СН	PtO₂C-	н	Et

[0051]

30 【表3】

12

13

化合物	R ¹	R ²	R ³	R4 =R5
	EtO	н	н	Et
29	<u></u>	<u> </u>	н	E t
30	EtO ₂ C-	н	н	Et
31	СН	r—()—	н	Et
32	ol	Н	н	Et
33	○	O ^t	н	Et .
34	н ₃ с-С	СН	H	Ei
35	<u></u>	н	н	Et
36	H-JCO	Н	н	Et
37	H ₃ CO-	н	Н	Et
38	F{_}-	н	н	Et
39	F-(CH ₃	H	Et
40	F-()-	Br	н	Ea
41	F-(-)-	н	СН	Ea
42	P	н	0-	Et
43	NC-()-	Н	н	Bt

[0052]

30 【表4】

		· <u>· · · · · · · · · · · · · · · · · · </u>		
化合物 番号	R1	R ²	R³	R4 =R5
44	0 ₂ N-{	н	Н	Et
- 45	\bigcirc - \bigcirc -	н	Н	Et
46	\bigcirc	CHs	н	Et
47		H .	H	Et
48), OCH	Н	H	Et
49	н,со н,со н,со	н	н	Et
50	Br——	CH ₂ (CH ₂) ₂ -	H	Et .
51	\bowtie	. н	н	Et
52	○		н	Et:
53	∞	н	н	Et
54	H3C-	н	CHb	Eı
55	F-{	н	Et	Et
56		н	н	Ð
57	\bigcirc		н	Et
58	н,с-С	.Н	0-	Et

【0.053】 【表5】

化合物番号	R²	R ⁴ =R ⁵
59	\bigcirc	Et
60	Н	Et
61	CH ₃	Et
62	(CH ₃) ₃ C-	Et
· 63	CH ₃ (CH ₂) ₉ -	Et
64		Et
65	Cl	Et
66	Br	Et
67	. CF ₃	Et
68	HS-	Et
69	CH3CH2S-	Et
70	CH ₃	Et
71	с- —	Et
72	н ₃ с-С	Et
73	CF ₃	CH ₃

【0054】 【表6】 R¹ OR⁴ OR⁵

化合物 番号	R ¹	R²	R ³	R ⁴	R ⁵
74	н	а	н	CH ₃	CH ₃
75	<u></u>	СНз	Н	Et	Et
76		н	н	j-Pr	į-Pr
77	H3CO-	CH ₃	Н	Et	Et
78	H ₂ CO	Н	н	i-Pr	i-Pr
79	H ₃ CO OCH ₃	н	н	Et	Eı
80	c{_}-	н	н	i-Pr	j-Pr
81	CI{}-	н	Н	Et	\bigcirc
82	₽	Н.	н	Ei	Et
83	Q	н	н	Et	Et

【0055】ACAT-1酵素活性の測定は、再構成法(reconstituted vesicle assay) [J. Lipid Res., <u>29</u>, 1683-1692 (1988)、Biochem. Biophys. Acta, <u>982</u>, 187-195(1989)、J. Biol. Chem., <u>270</u>, 29532-29540 (1995)]に従った。

【0056】<u>I. Broken Homoginateの作製</u>

SW-13細胞(ヒト副腎皮質癌由来細胞)を、10%ウシ胎児血 清(FBS)含有L-15培地中、炭酸ガスインキュベーター内 で、培養プレートにコンフレントになるまで培養した。

【0057】文献記載の方法[hypotonic shock and scr apping method, Anal. Biochem., <u>116</u>, 298-302 (1981)]に従い、Broken Homoginateを採取した。蛋白定量(Bradford法)を行い、使用するまで、-80℃で保存した。

40 【0058】<u>II. Cholesterol/Phosphatidylcholine(Chol/PC)vesicleの作製</u>

チャンらの方法[Chang, T.Y., et al., Anal. Bioche m., <u>157</u>, 323-330 (1986)]に従い、Chol/PC vesicle (Chol/PC=3.9 mM/12.8mM)を作製した。

【0059】<u>III. 5×DOC/PCの作製</u>

ホスファチジルコリン(phosphatidylcholine)50mgを50mg/mL sodium deoxycholate-Buffer A (50mM Tris-HCl,5mM EDTA, 0.05mM PMSF(phenylmethyl sulfonyl fluoride,和光純薬株式会社、pH 7.8)5mLに溶解した。

。 【0060】<u>IV. 酵素液の作製</u>

蛋白濃度2.5mg/mLのBroken Homoginate 2.6mLに、5×DO C/PC 0.65mLを加え、攪拌後、氷中で20分放置した。これに、Cho1/PC vesicle 22mLを加え、攪拌し、さらに氷中で20分放置した。遠心後、浮遊物を除去し、これを酵素液とした。

【0061】<u>V. アッセイ</u>・

被験物質は、1×10⁻²mol/Lの濃度となるようにDMSOに溶解した。

【0062】ネジロガラス試験管に、被験物質またはDM $SO(コントロールとして)2.5\mu$ L、酵素液 200μ Lおよび基質溶液(150~mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.0)、15mg/mL BSA(FFA~free)、 $2\text{mM}~\text{DTTおよび0.1mM}~[1^{-14}\text{C}]$ oleoyl coenzyme A $(8.0\text{Ci/mol})]50\mu$ Lを加えた。 37° で30分間反応させた。 37° で30分間反応させた。 37° で30分間反応させた。 37° で30分間反でさせた。 37° で30分間反下させた。 37° で30分間反応させた。 37° 00 dpm)を加えて反応を停止させた。 37° 00 dpm)を加えて反応を停止させた。 37° 00 dpm)を加えて反応を停止させた。 37° 1 表記験管に移し、また 37° 1 に移した。

【0063】ガラス試験管中のヘキサン相は、窒素ガス 気流下で溶媒を除去し、得られた脂質抽出物をクロロホ 20 ルム/メタノール(2:1)混合液100μLに再溶解後、TLCプ レートへスポットした。TLC プレートを、ヘキサン/ジ エチルエーテル/酢酸(73:25:2)で展開し、バイオイメー ジアナライザー(BAS2000II, 富士フィルム株式会社製) で、コレステロールエステル画分の¹⁴Cを定量した。

【0064】また、シンチレーションバイアル中のへキサン相は、シンチレーションカクテルを加え、3Hをカウントし、加えた[3H]-cholesteryl oleate添加エタノールの3H量より抽出効率を計算した。抽出効率より生成した全コレステロールエステル量を計算した。コントロー30ルの場合と比べ、被験物質添加時に減少する生成全コレステロールエステル量を、パーセント表示したものを、ACAT-1酵素阻害率とした。

【0065】<u>VI. 結果</u>

結果を、下記表7-9に示す。

[0066]

【表7】

20

化合物番号	ACAT-1酵素
1	阻害率(%)
1	66
2	67
3	58
4	53
5	66
. 6	73
7	73
8	75
9	43
10	25
11	52
12	34
13	34
14	20
15	38
16	33
17	5
18	14
19	38
20	21
21	6 5
22	69
23	11
24	24
25	65
26	62
27	58
28	31

【0067】 【表8】

	21
化合物番号	ACAT-1酵素
	阻害率(%)
29	55
30	35
31	40
32	31
33	88
34	42
35	34
36	33
37	- 55
. 38	47
39 .	66
40	33
41	38
42	77
43	41
44	30
45	59
46	49
47	39
48	30
49	25
50	77
51	36
52	85
53	31
54	84
55	48
56	25

【0068】 【表9】

	22
化合物番号	ACAT-1酵菜
	阻害率(%)
57	67
58	50
59	23
60	10
61	16
62	24
63	15
64	19
65	18
66	8
. 67	16
68	2
69	22
70	32
71	13
72	15
73	18
74	6
75	31
76	57
77	27
78	59
79	21
80	58
81	73
82	50
83	44

【0069】<u>VII. 考察</u>

表7-9に示される結果より、本発明において有効成分とする一般式(1)に属する各化合物は、いずれも優れたACAT-1阻害活性を有することが明らかである。

【0070】このようなACAT-1阻害活性を有する化合物が、動脈硬化予防剤およびコレステロール吸収阻害剤として有効であることは、例えばThe Journal of BiologicalChemistry, Vol. 276, No. 28, July 14, pp. 21324-21330, 2000およびThe Journal of Biological Chemistry, Vol. 275, No. 36, September 8, pp. 28083-28092, 2000の記載から明らかである。

[0071].

【薬理試験例2】ACAT-1阻害作用試験2(THP-1細胞泡沫化抑制作用試験)表1-6に示される被験物質のTHP-1細胞泡沫化抑制作用(ACAT-1阻害作用)を以下のとおり試験した。

【0072】<u>I.試験方法</u>

24ウェルプレートに、1ウェルあたり7.5×10⁵細胞とな o るように200 nM フォルボール 12-ミリステート 13-ア

セテート(phorbol 12-myristate 13-acetate, PMA)添加 10% FBS-RPMI1640培養液で調整したTHP-1細胞を播種 し、炭酸ガスインキュベーター内で3日間培養して、マ クロファージ様細胞へと分化させた。RPMI1640培養液で 1回洗浄した後、培養液を5% Lipoprotein Deficient Se rum (LPDS; R. J. Mayer, et al., J. Biol. Chem., 26 6, 20070 (1991): D. E. Vance, et al., Biochem. Bio phys. Acta, 792, 39 (1984))-RPMI1640 1mL/ウェルに 変更して、更に8時間培養した。8時間後、蛋白濃度50μ g/mLのアセチルLDL (Ac LDL; 袴田秀樹ら、「動脈硬化 +高脂血症研究ストラテジー」、pp36-41(1996)秀潤 社)、BSA-[14C] oleate complex(J. L. Goldstein, et al, Method. Enzymol., 98, 241 (1983))2.5 μ Lおよび 被験物質(最終濃度:1×10-5mol/L)を加えた5% LPDS-RP MI1640培養液500 μ Lに培養液を交換した。16時間培養し た後、細胞を0.3% BSA-PBS(-)で1回、PBS(-)で2回洗浄 した。細胞内の脂質成分を抽出するために、1ウェルあ たりヘキサン/2-プロパノール(3:2) 0.5mLを加えて静置 した。30分後、抽出液をガラス試験管にプールした。同 じ抽出操作をもう一度繰り返し、先の抽出液と合わせ、 窒素ガス気流下で溶媒を除去した。得られた脂質抽出物 をクロロホルム/メタノール(2:1)100 µ Lで再溶解し、TL Cプレートにスポットした。TLCプレートは、ヘキサン/ ジエチルエーテル/酢酸(73:25:2)で展開し、オートラジ オグラフィーにより、コレステロールエステル画分の14 Cを定量した。定量には、バイオイメージアナライザーB AS2000II(富士フィルム株式会社製)を用いた。また、 脂質抽出の終わった各ウェルに0.1N NaOH-0.1% SDS 0.3 **业を加え、ラバーポリスマンでプレートに付着している** 細胞を剥がし回収した。この細胞可溶化液中の蛋白量を BCA Protein Assayキット(PIERCE社)にて定量した。 【0073】定量したコレステロールエステル量(pmol)

【0073】定量したコレステロールエステル量(pmol)を蛋白量(mg)で割った値と、被験物質を加えなかった場合のそれとを比較して減少率(%)を算出し、これを被験物質のTHP-1細胞泡沫化抑制率(%)として、被験物質のAC AT-1活性の指標とした。

【0074】II. 結果

試験の結果を、下記表10に示す。

[0075]

【表10】

参考例1で得た本発明化合物 乳糖(日本薬局方品)

コーンスターチ(日本薬局方品)

カルボキシメチルセルロースカルシウム(日本薬局方品)

メチルセルロース(日本薬局方品)

ステアリン酸マグネシウム(日本薬局方品)

即ち、上記処方に従い、参考例1で得た本発明化合物、 乳糖、コーンスターチおよびカルボキシメチルセルロー スカルシウムを充分混合し、メチルセルロース水溶液を 用いて混合物を顆粒化し、24メッシュの篩を通し、これ 50

24

【0076】<u>III. 考</u>察

52

54

57

81

表10に示される結果からも、表7-9に示される結果から と同様に、一般式(1)に示される本発明化合物は、優れ たACAT-1阻害活性を有することが明らかである。

82

76

90

61

【0077】このようなACAT-1阻害活性を有する化合物が、動脈硬化予防剤およびコレステロール吸収阻害剤として有効であることは、例えばThe Journal of BiologicalChemistry, Vol. 276, No. 28, July 14, pp. 21324-21330, 2000およびThe Journal of Biological Chemistry, Vol. 275, No. 36, September 8, pp. 28083-28092, 2000の記載から明らかである。

[0078]

【製剤例1】有効成分として、参考例1で得た本発明化合物を用いて、1錠当りその300mgを含有する錠剤(2000錠)を、次の処方により調製した。

600g 67g 33g

> 25_.g 12g

3g

をステアリン酸マグネシウムと混合して、錠剤にプレス して、目的の錠剤を得た。

[0079]

【製剤例2】有効成分として、参考例1で得た本発明化合

400g

60g

34g

25 物を用いて、1カプセル当りその200mgを含有する硬質ゼ

ラチンカプセル剤(2000カプセル)を、次の処方により調

タルク(日本薬局方品)

4g

ステアリン酸マグネシウム(日本薬局方品) 即ち、上記処方に従い、各成分を細かく粉末にし、均一 な混合物となるように混和した後、所望の寸法を有する 経口投与用ゼラチンカプセルに充填して、目的のカプセ ル剤を得た。

26

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷

製した。

識別記号

C 0 7 F 9/6558

参考例1で得た本発明化合物

結晶セルロース(日本薬局方品)

コーンスターチ(日本薬局方品)

(72)発明者 黒田 晃功

徳島県鳴門市撫養町斎田字北浜105

(72)発明者 井上 泰秀

徳島県鳴門市撫養町弁財天字ハマ11-54

(72)発明者 萩 彰文

徳島県徳島市南蔵本町2丁目10-1 フレ

グランス蔵本103号

(72)発明者 三木 新也

徳島県板野郡北島町北村字西久保57-12

FΙ

テーマコード(参考)

C 0 7 F 9/6558

(72) 発明者 吉永 至宏

徳島県鳴門市撫養町北浜字宮ノ西95-2

カサ・エスペラル北浜C-122

土居 雅子 (72)発明者

徳島県鳴門市撫養町斎田字浜端西64

(72)発明者 津田 可彦

徳島県鳴門市撫養町小桑島字前浜127

Fターム(参考) 4C086 AA01 AA02 DA34 MA01 MA04

NA14 ZA45 ZC33

4H050 AA01 AA03 AB23